WO 2005/051947 PCT/EP2004/013451

THIAEPOTHILONE ZUR BEHANDLUNG VON KREBSERKRANKUNGEN

Epothilone (DE 4138042) sind Naturstoffe mit 5 außerordentlicher biologischer Wirkung, z.B. als Mikrotubuli-modifizierende Agenzien, Mitosehemmer, Cytotoxica oder Fungizide. Insbesondere verfügen sie über Paclitaxel-ähnliche Eigenschaften und übertreffen Paclitaxel (Taxol°) in einigen Tests noch an Aktivität. 10 Einige Derivate befinden sich derzeit in klinischen Studien zur Behandlung von Krebsleiden (Nicolaou et al. Angew. Chem. Int. Ed. 1998, 37, 2014-2045; Flörsheimer et al. Expert Opin. Ther. Patents 2001, 11, 951-968).

15 vorliegenden Erfindung der neue Ziel war es, epothilonartige Derivate bereitzustellen, ein die Profil bezüglich ihres präklinischen besseres und

klinischen Entwicklungspotentials aufweisen.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

25 worin

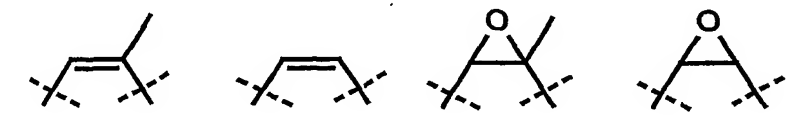
20

A ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein

2

Heteroarylalkylrest oder ein Heteroarylrest, bevorzugt ein Heteroarylalkylrest oder ein Heteroarylrest,

G-E aus folgenden Gruppen ausgewählt ist,



5

oder Teil eines gegebenenfalls substituierten Cyclopropylrings ist, wobei die bevorzugte Methylgruppe auch durch eine andere Alkygruppe ersetzt sein kann, wobei die Gruppe - (CH) = C(Me) - bevorzugt ist,

10

20

n gleich 0, 1 oder 2 ist,

 R^1 Wasserstoff, eine C_1 - C_4 -Alkyl- oder eine C_3 - C_4 -Cycloalkylgruppe ist, bevorzugt eine C_1 - C_4 -Alkyl- oder eine C_3 - C_4 -Cycloalkylgruppe, insbesondere bevorzugt eine Methylgruppe,

X ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR² ist, wobei R² ein Wasserstoffatom, OH, NH₂, NH(Alkyl), N(Alkyl)₂, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-, Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-, Heterocyclo-alkyl-, Aralkyl- oder ein Heteroaralkylrest ist und

R³ und R⁴ unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder zusammen Teil einer Cycloalkylgruppe mit 3 oder 4 Ringatomen sind, bevorzugt C_1 - C_4 -Alkylgruppe, besonders bevorzugt Methyl,

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.

Der Ausdruck Alkyl bezieht sich auf eine gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppe, die 1 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 1 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 1 bis 6 (d.h. 1, 2, 3, 4, 5 oder 6) Kohlenstoffatome aufweist, z.B. die Methyl-, Ethyl-, Isopropyl-, Isobutyl-, tert-Butyl, n-Hexyl-, 2,2-Dimethylbutyl- oder n-Octylgruppe.

Die Ausdrücke Alkenyl und Alkinyl beziehen sich auf zumindest teilweise ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, die 2 bis 20 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 2 bis 12 Kohlenstoffatome, besonders bevorzugt 2 bis 6 (d.h. 2, 3, 4, 5 oder 6) Kohlenstoffatome aufweisen, z. B. die Allyl-, Acetylenyl-, Propargyl-, Isoprenyl- oder Hex-2-enyl-Gruppe.

20

15

Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich auf eine Alkyl-, eine Alkenyl- oder eine Alkinyl-Gruppe, wie vorstehend definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor-, Bor- oder Schwefelatom ersetzt sind (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff), z.B. eine Alkyloxy-Gruppe wie z.B. Methoxy oder Ethoxy, oder eine Methoxymethyl-, Nitril-, Methylcarboxyalkylester- oder 2,3-Dioxyethyl-Gruppe. Der Ausdruck Heteroalkyl bezieht sich des weiteren auf eine Carbonsäure oder eine von einer Carbonsäure abgeleitete Gruppe wie z. B. Acyl, Acyloxy, Carboxyalkyl, Carboxyalkylester z.B. Methyl-

WO 2005/051947 PCT/EP2004/013451

4

carboxyalkylester, Carboxy-alkylamid, Alkoxycarbonyl oder Alkoxycarbonyloxy.

Der Ausdruck Cycloalkyl bzw. Cyclo- bezieht sich auf eine gesättigte oder teilweise ungesättigte cyclische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe aufweist, bevorzugt 1 oder 2 Ringe), die ein Gerüst bilden, welches 3 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 3 bis 10 Kohlenstoffatome enthält, z.B. die Cyclopropyl-, Cyclohexyl-, Tetralinoder Cyclohex-2-enyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heterocycloalkyl bzw. Heterocyclo- bezieht sich auf eine Cycloalkylgruppe wie oben definiert, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3) Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-, Phosphor- oder Schwefelatom ersetzt sind (bevorzugt Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff) und kann beispielsweise für die Piperidin-, Morpholin-, Tetrahydrofuran-, Tetrahydrothiophen-, N-Methylpiperazin- oder N-Phenylpiperazin-Gruppe stehen.

20

25

5

10

15

Die Ausdrücke Alkylcycloalkyl bzw. Heteroalkylcycloalkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitonen sowohl Cycloalkyl- bzw. Heterocycloalkyl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkylgruppen enthalten.

Der Ausdruck Aryl bzw. Ar bezieht sich auf eine aromatische Gruppe, die einen oder mehrere Ringe hat, bevorzugt 1 oder 2, und durch ein Gerüst gebildet wird, das 5 bis 14 Kohlenstoffatome, vorzugsweise 5 oder 6 bis 10 Kohlenstoffatome enthält z.B. eine Phenyl-, Naphthyl-, 2-, 3- oder 4-Methoxyphenyl-, 2-, 3- oder

4-Ethoxyphenyl-, 4-Carboxyphenylalkyl- oder 4-Hydroxyphenyl-Gruppe.

Der Ausdruck Heteroaryl bezieht sich auf eine Aryl5 Gruppe, in der ein oder mehrere (bevorzugt 1, 2 oder 3)
Kohlenstoffatome durch ein Sauerstoff-, Stickstoff-,
Phosphor- oder Schwefelatom (bevorzugt Sauerstoff,
Schwefel oder Stickstoff) ersetzt sind, z.B. die
4-Pyridyl-, 2-Imidazolyl-, 3-Pyrazolyl-, Oxazolyl-,
Thiazolyl-, Thiophen- und Isochinolinyl-Gruppe.

Die Ausdrücke Aralkyl bzw. Heteroaralkyl beziehen sich auf Gruppen, die entsprechend den obigen Definitionen sowohl Aryl- bzw. Heteroaryl- wie auch Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl- und/oder Heteroalkyl- und/oder Cycloalkyl- und/oder Heterocycloalkylgruppen enthalten, z.B. die Tetrahydroisochinolinyl-, Benzyl-, 2- oder 3-Ethyl-indolyl- oder 4-Methylpyridino-Gruppe.

Die Ausdrücke Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Heteroalkyl, 20 Cycloalkyl, Heterocycloalkyl, Aryl, Heteroaryl, Aralkyl Heteroaralkyl umfassen die nichtsubstituierten auch die jeweiligen Gruppen in Gruppen aber substituierter Form. Diese substituierten Gruppen, ggf. gekennzeichnet durch den Ausdruck "gegebenenfalls 25 substituiert" beziehen sich auf Gruppen, in denen ein oder mehrere Wasserstoffatome (bevorzugt 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2) solcher Gruppen durch Fluor-, Chlor-, Brom- oder Jodatome oder OH, SH, NH2 oder NO2-Gruppen ersetzt sind. Diese Ausdrücke beziehen sich 30 weiterhin auf Gruppen, die mit unsubstituierten Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, Heteroalkyl-, Cycloalkyl-, Heterocycloalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Aralkyl- oder

Heteroaralkyl-Gruppen substituiert sind (bevorzugt sind Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-, und Arylgruppen) (d.h. es sind ein oder mehrere Wasserstoffatome (bevorzugt 1, 2 oder 3, insbesondere 1 oder 2) durch diese Gruppen ersetzt), wobei diese wie vorstehend definiert sind.

Verbindungen der Formel (I) können aufgrund ihrer Substitution ein oder mehrere Chiralitätszentren enthalten. Die vorliegende Erfindung umfasst daher sowohl alle reinen Enantiomere und alle reinen Diastereomere, als auch deren Gemische in jedem Mischungsverhältnis. Des weiteren sind von der vorliegenden Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.

15

5

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei A eine Gruppe der Formel $-C(CH_3)=CHR^5$, $-C(C_2H_5)=CHR^5$, $-C(C1)=CHR^5$ oder $-CH=CHR^5$ ist, wobei R^5 ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist.

20

25

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei A die allgemeine Formel (II) bis (V), bevorzugt (II) oder (III) aufweist:

$$R^6 \longrightarrow N$$
 (II)
 (III)

7

wobei Q ein Schwefelatom, ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR^7 ist, wobei R^7 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe ist, z ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe ist und R^6 eine Gruppe der Formel OR^8 oder NHR^8 , eine Alkyl-, Alkenyl, Alkinyl- oder eine Heteroalkylgruppe (bevorzugt eine Gruppe der Formel CH_2OR^8 oder CH_2NHR^8) ist, wobei R^8 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe (bevorzugt ein Wasserstoffatom) ist. Bevorzugt sind die Gruppen (II), (III) sowie (V), insbesondere die Gruppe (II). R^6 ist bevorzugt eine Alkylgruppe, insbesondere Methyl.

15

Besonders bevorzugt ist z eine CH-Gruppe.

Wiederum bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei Q ein Schwefelatom oder ein Sauerstoffatom ist, insbesondere ein schwefelatom, bevorzugt in der Gruppe (II).

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei R^6 eine Gruppe der Formel CH_3 , CH_2OH oder CH_2NH_2 ist.

25

Weiter bevorzugt ist R^2 ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe (besonders bevorzugt ein Wasserstoffatom).

8

Des weiteren bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I) wobei X ein Sauerstoffatom ist.

Ausserdem ist R¹ bevorzugt eine Methyl, Ethyl oder eine Propylgruppe; besonders bevorzugt eine Methylgruppe.

Wiederum bevorzugt sind R3 und R4 Methylgruppen.

WO 2005/051947

- für pharmakologisch akzeptable Salze Beispiele Verbindungen der Formel (I) sind Salze (oder Mischsalze) 10 Mineralsäuren physiologisch akzeptablen von Salzsäure, Schwefelsäure und Phosphorsäure oder Salze von Säuren wie Methansulfonsäure, organischen Milchsäure, Essigsäure, p-Toluolsulfonsäure, fluoressigsäure, Zitronensäure, Bernsteinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Salicylsäure. Verbindungen der Formel (I) können solvatisiert, insbesondere hydratisiert Die Hydratisierung kann z.B. während des Herstellungsverfahrens oder als Folge der hygroskopischen Natur der anfänglich wasserfreien Verbindungen der Formel 20 auftreten. Wenn die Verbindungen der Formel (I)(I) asymmetrische C-Atome enthalten, können sie entweder als achirale Verbindungen, Diastereomeren-Gemische, Gemische von Enantiomeren oder als optisch reine Verbindungen weiteren sind von der vorliegenden Des vorliegen. 25 Erfindung auch alle cis/trans-Isomeren der vorliegenden Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sowie Gemische davon umfasst.
- Die pharmazeutischen Zusammensetzungen gemäß der vorliegenden Erfindung enthalten mindestens eine Verbindung der Formel (I) als Wirkstoff und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvantien.

10

15

25

30

Die Pro-Drugs (siehe z. B. R. B. Silverman, Medizinische Chemie, VCH Weinheim, 1995, Kapitel 8, S. 361ff), die ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind, bestehen aus einer Verbindung der Formel (I) mindestens einer pharmakologisch akzeptablen Schutzgruppe, die unter physiologischen Bedingungen abgespalten wird, z.B. einer Alkoxy-, Aralkyloxy-, Acyloder Acyloxy-Gruppe, wie z.B. einer Ethoxy-, Benzyloxy-, Acetyl- oder Acetyloxy-Gruppe.

Die therapeutische Verwendung der Verbindungen der Formel (I), ihrer pharmakologisch akzeptablen Salze bzw. Solvate und Hydrate sowie Formulierungen und pharmazeutischen Zusammensetzungen liegt ebenfalls im Rahmen der vorliegenden Erfindung.

Auch die Verwendung dieser Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Krebserkrankungen ist 20 Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Im allgemeinen werden Verbindungen der Formel (I) unter Anwendung der bekannten und akzeptablen Modi, entweder einzeln oder in Kombination mit einem beliebigen anderen therapeutischen Mittel verabreicht. Solche therapeutisch nützlichen Mittel können auf einem der folgenden Wege verabreicht werden: oral, z.B. als Dragees, überzogene Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, weiche oder harte Kapseln, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen; parenteral, z.B. als injizierbare Lösung; rektal als Suppositorien; durch Inhalation, z.B. als Pulverformulierung oder intranasal. Zur Herstellung solcher transdermal oder Tabletten, Pillen, Halbfeststoffe, überzogenen Tabletten, Dragees und harten Gelatinekapseln kann das therapeutisch WO 2005/051947 PCT/EP2004/013451

10

verwendbare Produkt mit pharmakologisch inerten, oder organischen Arzneianorganischen mittelträgersubstanzen vermischt werden, z.B. mit Lactose, Sucrose, Glucose, Gelatine, Malz, Silicagel, Stärke oder Derivaten derselben, Talkum, Stearinsäure ihren Salzen, Trockenmagermilch und dgl. oder Herstellung von weichen Kapseln kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett, Polyole einsetzen. Zur Herstellung von flüssigen Lösungen und Sirups kann 10 man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. Wasser, Alkohole, wäßrige Salzlösung, wäßrige Dextrose, Polyole, Glycerin, pflanzliche Öle, Petroleum, tierische oder synthetische Öle verwenden. Für Suppositorien kann man Arzneimittelträgerstoffe wie z.B. pflanzliche Öle, Petroleum, 15 tierische oder synthetische Öle, Wachs, Fett und Polyole verwenden. Für Aerosol-Formulierungen kann man komprimierte Gase, die für diesen Zweck geeignet sind, wie z.B. Sauerstoff, Stickstoff, Edelgase Kohlendioxid und einsetzen. Die pharmazeutisch verwendbaren Mittel können 20 Zusatzstoffe zur Konservierung, Stabilisierung, auch Süßstoffe, Aromastoffe, Salze Emulgatoren, zur Veränderung des osmotischen Drucks, Puffer, Umhüllungszusatzstoffe und Antioxidantien enthalten.

25

Kombinationen mit anderen therapeutischen Mitteln können weitere Wirkstoffe beinhalten, die gewöhnlich zur Behandlung von Krebserkrankungen eingesetzt werden.

Zur Behandlung von Krebserkrankungen kann die Dosis der erfindungsgemäßen biologisch aktiven Verbindung innerhalb breiter Grenzen variieren und kann auf den individuellen Bedarf eingestellt werden. Im allgemeinen ist eine Dosis

von 1 μ g bis 100 mg/kg Körpergewicht pro Tag geeignet, wobei eine bevorzugte Dosis 10 μ g bis 25 mg/kg pro Tag ist. In geeigneten Fällen kann die Dosis auch unter oder über den oben angegebenen Werten liegen.

5 '

Beispiele

Die Synthese des "northern half alcohol" ist in W00232844 10 beschrieben

Baustein A (Südhälfte)

A1)

15

2-Brom-2-methyl-pentan-3-on

2-Methyl-3-pentanon (10g, 100 mmol) wird in CCl₄ (50 ml) 20 NBS (18.7 g, 105 mmol) und einer gelöst und mit katalytische Menge AIBN versetzt. Die Mischung wird 5 h bei rt unter Bestrahlung mit einer 100 W Lichtquelle gerührt. Der entstandene Feststoff wird abfiltriert und das Filtrat mit Wasser (2 x 20 ml), NaHCO3 (1 x 20 ml) und 25 wiederum mit Wasser (2 x 20 ml) gewaschen. Trocknen über Na₂SO₄ und Abziehen des Lösungsmittels im Vakuum ergeben gelbes Öl, welches durch als Rohprodukt das Säulenchromatographie (PE : EE 25:1) gereinigt wird.

30 ¹U_NMP (400

 1 H-NMR (400 MHz, CDCl₃): $\delta = 1.13$ (t, J=7.4 Hz, 3H), 1.87 (s, 6H), 2.85 (q, J=7.4 Hz, 2H)

A2)

(1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäureethylester

5

Zu einer Lösung von 2-Brom-2-methyl-pentan-3-on (A1) (13.5g, 75 mmol) in CH_2Cl_2 (400 ml) und NEt_3 (7.57 g,

10

10.42 ml, 75 mmol) wird unter Rühren bei 0°C langsam eine Lösung von 2-Mercaptoessigsäureethylester (9 g, 8.2 ml, 75 mmol) in CH₂Cl₂ (40 ml) zugetropft. Es wird 3 h bei 0°C und weitere 12 h bei RT gerührt. Die Reaktionsmischung wird mit Wasser (100 ml) und Lake (brine) (100 ml) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Das Rohprodukt wird mittels Säulenchromatographie (PE : EE 25:1) gereinigt.

20

15

 1 H-NMR (400 MHz, CDCl₃): $\delta = 1.06$ (t, J=7.0 Hz, 3H), 1.15 (t, J=7.0 Hz, 3H), 1.44 (s, 6H), 2.74 (q, J=7.4 Hz, 2H), 3.15 (s, 2H), 4.15 (q, J=7.42 Hz, 2H),

25 A3)

(1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure

30

Zu einer Lösung von (1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäureethylester (A2) (18 g, 82 mmol) in einem THF/H₂O-Gemisch (400 ml 3:1) wird LiOH (6.88 g, 164 mmol) gegeben und die Mischung für 4 h bei rt gerührt. Es wird mit Wasser (100 ml) verdünnt und die Mischung mit HCl auf

pH 2 angesäuert. Die wässrige Phase wird mit Et₂O (2 x 100 ml) extrahiert und die vereinigten org. Phasen mit Wasser (100 ml) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird mittels Säulenchromatographie (PE : EE 1:1 + 1% Essigsäure) gereinigt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400 MHz, CDCl₃): $\delta = 1.05$ (t, J=7.0 Hz, 3H), 1.25 (s, 1H), 1.47 (s, 6H), 2.73 (q, J=7.0 Hz, 2H), 3.21 (s, 2H)

A4)

(2-Methyl-3-oxo-pentan-2-sulfinyl)-essigsäure (TPT 173)

15

Zu einer Lösung von (1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)20 essigsäure (A3) (0.25 g, 1.32 mmol) in CH₂Cl₂ (5 ml) wird
Metachlorperbenzoesäure (0.23 g, 1.32 mmol) gegeben und
die Mischung bei 0°C für 3 h gerührt. Es wird mit Wasser
(5 ml) verdünnt, mit Essigsäure angesäuert und mit
Ethylacetat (3 x 10 ml) extrahiert. Die organische Phase
wird über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im
Vakuum abgezogen. Das Rohprodukt wird mittels
Säulenchromatographie (PE : EE 1:1 + 1% Essigsäure)
gereinigt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.98-1.05$ (m, 3H, CH₃-5), 1.43, 1.48 (2 x s, 6H, CH₃-1, 2-CH₃), 2.53-2.79 (m, 2H, CH₂-4), 3.37, 3.54 (2 x d, 2H, SCH₂), 8.82 (bs, 1H, OH) $C_{8}H_{14}O_{4}S$ (206.26, 206.06), HRMS: ber. (M+Na)⁺ 229.0505, qef. 229.0510

A5)

5

10

15

(3-Brom-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure (DUE 214)

HO
$$\frac{1 \text{ eq PhNMe}_3\text{Br}_3}{\text{CH}_2\text{Cl}_2}$$
 HO $\frac{\text{Br}}{\text{CH}_2\text{Cl}_2}$

Zu einer Lösung von (1,1-Dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure (A3) (0.3 g, 1.58 mmol) in CH₂Cl₂ (10 ml) wird PhNMe₃+Br (0.62 g, 1.66 mmol) gegeben und die Mischung für 20 min bei 0°C und weitere 60 min bei RT gerührt. Es wird Wasser (20 ml) zugefügt, mit Et₂O (3 x 30 ml) extrahiert und die organische Phase mit HCl (1N, 30 ml) und brine (30 ml) gewaschen. Trocknen über Na₂SO₄ und Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum ergeben das Rohprodukt, welches durch Säulenchromatographie (PE : EE

 $^{1}H-NMR$ (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1.15$, 1.64 (2 x s, 6H, 1-(CH₃)₂), 1.81 (d, 3H, CH₃-4), 3.18 (dd, 2H, SCH₂), 5.07 (q, 20 1H, CH-3)

1:1 + 1% Essigsäure) gereinigt wird.

 $C_8H_{13}BrO_3S$ (269.16, 267.98), HRMS: ber. $(M+Na)^+$ 290.9661, gef. 290.9669

25 A6)

(4-Brom-2-methyl-3-oxo-pentan-2-sulfonyl)-essigsäure (TPT141_1)

30

Zu einer Lösung von (3-Brom-1,1-dimethyl-2-oxobutylsulfanyl)-essigsäure (A5) (0.77 g, 2.9 mmol) in Essigsäure (6 ml) wird 30 % $\rm H_2O_2$ (1.91 g, 5.74 ml, 56 mmol) zugegeben und die Mischung 4 h bei RT gerührt. Es

wird mit Ethylacetat (3 x 10 ml) extrahiert, über Na_2SO_4 getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Das Rohprodukt wird mittels Säulenchromatographie (PE : EE 1:1 + 1% Essigsäure) gereinigt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1.77$, 1.97 (2 x s, 6H, CH₃-1, 2-CH₃), 1.80 (d, 3H, CH₃-5), 4.03, 4.20 (2 x d, 2H, SO₂CH₂), 4.74 (bs, 1H, OH), 4.92 (q, 1H, CH-4) $C_{8}H_{13}BrO_{5}S$ (301.15, 299.97), ESI-MS: (M-H) 299.03

10 A7)

(2-0xo-propylsulfanyl)-essigsäureethylester

15 Entsprechend Vorschrift A2 wird ein Überschuß Dibromaceton (sehr tränenreizend) umgesetzt. Die resultierende Verbindung ist sehr hydrolyseempfindlich und sollte möglichst wasserfrei und bei tiefer Temperatur aufbewahrt werden.

20

$$C_7H_{11}BrO_3S$$
 (254) - gef. 255 (M+H)

25 Baustein B (Nordhälfte)

B1)

tert-Butyl 2-acetoxyacetoacetat

30

35

Zu einer Suspension von Natriumacetat (30.76 g, 375 mmol) in DMF (250 mL) wird tropfenweise tert-Butyl 2-bromoacetoacetat (59.27 g, 250 mmol) gegeben. Nach 90

minütigem Rühren bei RT wird Wasser (415 ml) zugefügt und mit Ethylacetat (3 x 325 ml) extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden mit Wasser (3 x 325 ml) und brine (325 ml) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Das resultierende Öl wird durch Destillation (12 mbar, 128°) gereinigt.

¹H-NMR (200 MHz, CDCl₃): δ = 1.50 (s, 9H, C(CH₃)₃), 2.22 (s, 3H, CH₃COO), 2.34 (s, 3H, CH₃CO), 5.41 (s, 1H, CH) ppm C₁₀H₁₆O₅ (216.23, 216.10), MS (CI): m/z (%) = 117 (19), 143 (12), 161 (100), 205 (43), 207 (12), 217 (18); HRMS: ber. (MH⁺) 217.1076, gef. 217.1046.

15

B2)
Z-2-Acetoxy-2-acetyl-5,9-dimethyl-deca-4,8-dien-säuretert-butylester

20

25

30

tert-Butyl 2-acetoxyacetoacetat (B1) (19.5 g, 90 mmol) wird bei 0°C tropfenweise zu einer gerührten Suspension von NaH (2.59 g, 108 mmol) in THF (180 mL) gegeben. Nach beendeter Gasentwicklung wird Nerylbromid (19.6 g, 90 mmol) ebenfalls tropfenweise bei 0°C zugefügt und die Mischung für weitere 16 h bei RT gerührt. Es wird mit Et₂O (750 mL) verdünnt, mit Wasser (3×200 mL) und brine (1×200 mL) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das Rohprodukt kann ohne weitere Reingungsschritte weiterverwendet werden.

 $^{1}H-NMR \; (400 \; MHz, \; CDCl_{3}): \; \delta = 1.46 \; (s, \; 9H, \; C(CH_{3})_{3}), \; 1.60 \\ (s, \; 3H, \; =C(CH_{3})), \; 1.68 \; (s, \; 3H, \; =C(CH_{3})), \; 1.70 \; (s, \; 3H, \; 2C(CH_{3})), \; 2.00-2.05 \; (m, \; 4H, \; CH_{2}-6, \; CH_{2}-7), \; 2.16 \; (s, \; 3H, \; CH_{3}COO), \; 2.31 \; (s, \; 3H, \; CH_{3}CO), \; 2.82-2.87 \; (m, \; 2H, \; CH_{2}-3), \\ 5.00-5.09 \; (m, \; 2H, \; CH-4, \; CH-8) \; ppm. \\ MS \; (CI): \; m/z \; (%) = 353 \; (13) \; (MH^{+}), \; 298 \; (21), \; 297 \; (100), \\ 279 \; (14), \; 255 \; (10), \; 253 \; (13), \; 237 \; (27), \; 219 \; (20), \; 209 \\ 40 \; (65), \; 193 \; (10), \; 175 \; (6), \; 153 \; (7), \; 137 \; (16); \; HRMS: \; ber. \\ (MH^{+}) \; 353.2328, \; gef. \; 353.2324.$

B3)
(4Z,8E)-2-Acetoxy-2-acetyl-5,9-dimehtyl-10-hydroxy-deca-4,8-dien-säure-tert-butylester

SeO₂, t-BuOOH
OH
OCO CO2tBu
OH
OCO CO2tBu

Selendioxidpulver (0.16 g, 1.42 mmol) wird in (50 mL) suspendiert und eine 70% tert-butylhydroperoxid Lösung (10.2 g, 79.5 mmol) zugefügt und die entstandene 10 Mischung 30 min bei rt gerührt. Danach wird B2 (10.0 g, 28.4 mmol) zugegeben und weiter 48 h bei rt gerührt. Nach dem Einengen des Reaktionsgemisches im Vakuum wird Toluol (50 mL) zugefügt und wiederholt eingeengt (Entfernen von tert-butylhydroperoxid). wird mal Der Vorgang 15 Öl und erhaltene durch wiederholt das Flashchromatographie (PE : EE 2:1) gereingt.

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₃): δ = 1.45 (s, 9H, C(CH₃)₃), 1.66 (s, 3H, =C(CH₃)), 1.71 (s, 3H, =C(CH₃)), 1.90-2.15 (m, 4H, CH₂-6, CH₂-7), 2.15 (s, 3H, CH₃COO), 2.31 (s, 3H, CH₃CO), 2.85-2.88 (m, 2H, CH₂-3), 3.99 (s, 2H, CH₂-10), 5.02 (m, 1H, CH-4), 5.38 (m, 1H, CH-8) ppm. C₂₀H₃₂O₆ (368.46, 368.22), MS (CI): m/z (%) = 369 (6) [M+H]⁺, 329 (6), 311 (26), 295 (100), 271 (11), 253 (24), 235 (14), 203 (10), 169 (9), 135 (10); HRMS: ber. (MH⁺) 369.2277, gef. 369.2288.

30 B4)
Z-(9S)-2-Acetoxy-2-acetyl-5,9-dimethyl-10-hydroxy-deca-4-en-säure-tert-butylester

B3 (7.94 g, 21.6 mmol) wird in einer Mischung aus absolutem Methanol (15.0 mL) und Wasser (750 μ l) gelöst. Die Mischung wird entgast und Ru(S-BINAP) (OAc)₂ (185 mg, 1 mol%) zugefügt. Die Reaktionsmischung wird in einen Autoklaven mit Rührer überführt, 5 mal mit Wasserstoff gespült und die Apparatur für 22 h unter Rühren unter einen Wasserstoffdruck von 100 bar gesetzt. Der Überdruck wird entfernt und das Gemisch im Vakuum eingeengt. Das erhaltene braune Öl wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 2:1) gereinigt.

¹H-NMR (250 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.91$ (d, 3H, J = 6.4 Hz, 9-CH₃), 1.45 (s, 9H, C(CH₃)₃), 1.68 (s, 3H, 5-CH₃), 1.0 - 2.06 (m, 7H, CH₂-6,7,8, CH-9), 2.15 (s, 3H, CH₃COO), 2.31 (s, 3H, CH₃CO), 2.84 - 2.88 (m, 2H, CH₂-3), 3.41 (dd, AB, $J_1=10.5$ Hz, $J_2=6.3$ Hz, 1H, CH₂-10), 3.49 (dd, AB, $J_1=10.5$ Hz, $J_2=5.9$ Hz, 1H, CH₂-10), 5.00 (t, 1H, CH-4) ppm. C₂₀H₃₄O₆ (370.48, 370.24), MS (CI): m/z (%) = 369 (6) [M+H]⁺; HRMS: ber. (MH⁺) 371.2433, gef. 371.2420

B5) Z = (10S) - 3 - Acetoxy - 11 - hydroxy - 6, 10 - dimethyl - 5 - undecen - 2 - on

B4 (1.03 g, 2.79 mmol) wird in CH₂Cl₂ (28 mL) gelöst und 30 TFA (2.80 mL) zugefügt. Nach 2-stündigem Rühren wird die Mischung im Vakuum eingeengt und das erhaltene Öl in Methanol (28 mL) aufgenommen. Es wird NaHCO₃ (5.6 mL) zugefügt und die Suspension für 140 min bei RT gerührt. Verdünnen mit Et₂O (200 mL), Waschen mit Wasser (2 x 50 mL), brine (50 mL), Trocknen über Na₂SO₄. und Einengen im Vakuum ergeben das Rohprodukt. Es wird durch Säulenchromatographie (PE : EE 3:2) gereinigt.

¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.92$ (d, 3H, J = 6.6 Hz, 10-CH₃), 1.00 - 1.20 (m, 1H), 1.30 -1.50 (m, 3H), 1.60 (m, 1H), 1.70 (s, 3H, CH₃-6), 2.01 (m, 2H), 2.14, 2.16 (2 x s, 6H, CH₃-1, CH₃COO) 2.48 (m, 2H, CH₂-4), 3.46 (m, 2H, CH₂-11), 4.98 (m, 1H, CH₃-3), 5.11 (m, 1H, CH₃-5) ppm. C₁₅H₂₆O₄ (270.36, 270.18), MS (ESI-MS): m/z (%) = 563.3 (100) [2M+Na]⁺, 293.0 (54) [M+Na]⁺, 271.1 (7) [M+H]⁺

10 B6)

5

Z-(10S)-3-Acetoxy-11-tert-butyldimethylsilyloxy-6,10-dimethyl-5-undecen-2-on

15

20

B5 (528 mg, 1.95 mmol) wird in absolutem $\mathrm{CH_2Cl_2}$ (10.0 mL) gelöst. Nach erfolgter Zugabe von Triethylamin (541 μ l, 3.90 mmol) und DMAP (12 mg, 0.10 mmol) wird die Reaktionsmischung auf 0°C gekühlt und TBDMSCl (368 mg, 2.44 mmol) zugefügt. Es wird über Nacht gerührt und Methanol (460 μ l) zugegeben und für weitere 30 min gerührt. Nach dem Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum wird der Rückstand durch Flashchromatographie (PE : EE 10:1) gereinigt.

25

40

¹H-NMR (400 MHz, CDCl₃): δ = 0.02 (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.83 (d, 3H, J= 6.4 Hz, 10-CH₃), 0.86 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 0.94-1.07 (m, 1H), 1.20-1.42 (m, 3H), 1.46-1.58 (m, 1H), 1.66 (s, 3H, 6-CH₃), 1.89-2.01 (m, 2H), 2.10, 2.12 (2 x s, 6H, 30 CH₃-1, CH₃COO), 2.38-2.47 (m, 2H, CH₂-4), 3.33 (dd, 1H, J= 9.8 Hz, J= 6.4 Hz, CH₂-11), 3.39 (dd, 1H, J= 10 Hz, J= 6.0 Hz, CH₂-11), 4.94 (t, 1H, J=6.4 Hz, CH-3), 5.03 -5.07 (m, 1H, CH-5) ppm. C₂₁H₄₀O₄Si (384.63, 384.27), MS (CI): m/z (%) = 385 (13) [M+H]⁺, 327 (13), 267 (26), 253 (6), 193 (40), 175 (62), 117 (100). HRMS: ber. (MH⁺) 385.2774, gef. 385.2785

B7)

5

Z-(10S)-11-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-3-hydroxy-6,10-dimethyl-5-undecen-2-on

B6 (1.94 g, 5.05 mmol) wird in Methanol (20.0 ml) gelöst und eine gesättigte K₂CO₃-Lösung (400 μl) zugefügt. Nach 10 minütigem Rühren bei RT wird brine (30 mL) zugegeben und mit Et₂O (5 x 30 mL) extrahiert. Die vereinigten organischen Extrakte werden mit brine (50 mL) gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das erhaltene Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 4:1) gereinigt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (400 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.04$ (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.86 (d, 3H, J=6.4 Hz, 10-CH₃), 0.89 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 1.00 - 1.65 (m, 5H, CH₂-8, 9, CH-10), 1.70 (s, 3H, 6-CH₃), 1.96 - 2.04 (m, 2H, CH₂-7), 2.19 (s, 3H, CH₃-1), 2.34 - 2.41, 2.52 - 2.58 (2 x m, 2H, CH₂-4), 3.30 - 3.44 (m, 2H, CH₂-11), 4.19 - 4.23 (m, 1H, CH-3), 5.08 - 5.11 (m, 1H, CH-5) ppm. $C_{19}H_{38}O_{3}Si$ (342.59, 342.26), HRMS: ber. 342.2590, gef. 342.2583

B8)

35

(R) $-\alpha$ -Methoxyphenylessigsäure-Z-(1S,8S) -1-acetyl-9-(tert-30 butyldimethylsilyloxy) -4,8-dimethylnon-3-enyl ester

Zu einer Lösung von B7 (2.41 g, 7.04 mmol), (R)- α -Methoxyphenylessigsäure (1.28 g, 7.75 mmol) und DMAP

(86 mg, 0.70 mmol) in CH_2Cl_2 (72.0 mL) wird EDCI (2.70 g, 14.09 mmol) zugegeben und die erhaltene Mischung für 2 h bei RT gerührt. Es wird mit Et_2O (250 mL) verdünnt, mit Wasser (2 x 100 mL) und brine (100 mL) gewaschen und die organische Phase über Na_2SO_4 getrocknet. Einengen des Lösungsmittels im Vakuum und anschließende Säulenchromatographie (PE : EE 10:1) ergeben das Produkt.

10 1 H-NMR (400 MHz, CDCl₃): δ = 0.01 (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.83 (d, 3H, J=6.8 Hz, 8-CH₃), 0.86 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 0.92 - 1.62 (m, 5H, CH₂-6, 7, CH-8), 1.63 (s, 3H, 4-CH₃), 1.76 (s, 3H, CH₃CO), 1.84 - 2.01 (m, 2H, CH₂-5), 2.34 - 2.50 (m, 2H, CH₂-2), 3.35 (dd, 1H, J= 9.7 Hz, J= 6.4 Hz, CH₂-15 (s), 3.39 (dd, 1H, J= 9.8 Hz, J= 6.1 Hz, CH₂-9), 3.42 (s, 3H, OCH₃), 4.79 (s, 1H, CHOCH₃), 4.93 - 5.30 (m, 2H, CH-1, 3), 7.35-7.49 (m, 5H, phenyl-CH) ppm. $C_{28}H_{46}O_{5}Si$ (490.75, 490.31), HRMS: ber. 490.3115, gef. 490.3107

20 **B9**)

(R) - α -Methoxyphenylessigsäure-Z-(1S,8S)-9-(tert-butyldimethylsilyloxy)-4,8-dimethyl-1-[E-1-methyl-2-(2-methylthiazol-4-yl)-vinyl]-non-3-enyl ester

30

25

Lösung von Tributyl-(2-methylthiazol-4-ylmethyl)-Eine phosphonium chloride (1.02 g, 2.92 mmol) in abs. THF auf -78 °C gekühlt und wird es wird (19.0 mL) NaHMDS (2 M in THF, 1.56 mL, 3.12 mmol) tropfenweise zugegeben. Nach 10 minütigem Rühren, wird eine Lösung von 35 B8 (1.19 g, 2.43 mmol) in abs. THF (8.0 mL) zugefügt und 60 min bei -78°C gerührt.

Das Reaktionsgemisch wird mit NH_4Cl (45 mL) gequencht und mit Et_2O (5 x 25 mL) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser (3x30 mL) und brine (1x50 mL) gewaschen über Na_2SO_4 getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Das Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 5:1) gereingt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): δ = 0.02 (s, 6H, Si (CH₃)₂), 0.84 (d, 3H, J=6.9 Hz, 8-CH₃), 0.89 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 0.95-10 2.05 (m, 7H), 1.51 (s, 3H, 4-CH₃), 2.05 (s, 3H), 2.29 (t, 2H, J=7.2 Hz, CH₂-2), 2.70 (s, 3H, SCCH₃), 3.30-3.46 (m, 2H, CH₂-9), 3.41 (s, 3H, OCH₃), 4.75-4.80 (m, 1H, CH-1), 4.78 (s, 1H, CHOCH₃), 5.25 (t, 1H, J=6.6 Hz, CH-3), 6.48 (s, 1H), 6.90 (s, 1H), 7.32-7.37 (m, 3H), 7.43-7.46 (m, 2H) ppm. $C_{33}H_{51}NO_{4}Ssi$ (585.91, 585.33), HRMS: ber. (MH⁺) 586.3390, gef. 586.3381

B10)

20

(1E,5Z,3S,10S)-11-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-2,6,10trimethyl-1-(2-methylthiazol-4-yl)-undeca-1,5-dien-3-ol

OTBS
$$\frac{K_2CO_3}{\tilde{O}}$$
 OTBS $\frac{K_2CO_3}{\tilde{O}H}$

Zu einer Lösung von B9 (0.59 g, 1.00 mmol) in Methanol (10.0 mL) wird festes K₂CO₃ (0.28 g, 2.00 mmol) zugegeben und die entstandene Mischung 90 min bei RT gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgezogen und der Rückstand in Ethylacetat (40 mL) aufgenommen. Es wird mit Wasser (3×10 mL) und brine (10 mL) gewaschen über Na₂SO₄, getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE: EE 3:1) gereingt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): δ = 0.03 (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.86 (d, J=6.7 Hz, 3H, 10-CH₃), 0.89 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 1.00-35 1.65 (m, 5H), 1.71 (s, 3H, 6-CH₃), 1.84 (d, 1H, OH), 2.01-2.08 (m, 2H), 2.05 (s, 3H, 2-CH₃), 2.35 (m, 2H, CH₂-4), 2.71 (s, 3H, SCCH₃), 3.35 (dd, J= 9.7 Hz, J=6.5 Hz, 1H, CH₂-11), 3.44 (dd, J=9.7 Hz, J=5.9 Hz, 1H, CH₂-11), 4.13

(m, 1H, CH-3), 5.16 (m, 1H, CH-5), 6.56 (s, 1H, CH-1), 6.94 (s, 1H, CHS) ppm. MS (CI): m/z (%) = 438 (13) [M+H]⁺, 420 (27), 396 (4), 380 (12), 364 (4), 259 (27), 213 (100). $C_{24}H_{43}NO_2SSi$ (437.75, 437.28), HRMS: ber. (M+Na)⁺ 460.268, gef. 460.2676.

B11)

10

(R) - α -Methoxyphenylessigsäure-Z-(1S,8S)-9-(tert-butyldimethylsilyloxy)-4,8-dimethyl-1-[(1E)-1-methyl-2-(2-methylthiazol-4-yl)-vinyl]-non-3-enyl ester

von Tributyl-(2-methyloxazol-4-ylmethyl)-Eine Lösung 15 phosphonium bromid (0.43 g, 1.12 mmol) in abs. THF (10 mL) wird auf -78 °C gekühlt und es wird tropfenweise NaHMDS (2 M in THF, 0.64 mL, 1.12 mmol) zugegeben. Nach 10 minütigem Rühren, wird eine Lösung von B8 (0.48 g, 0.97 mmol) in abs. THF (4 mL) zugefügt und 120 min bei -20 78°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit NH4Cl (10 mL) gequencht und mit Et₂O (5 x 20 mL) extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit (3x15 mL) und brine (1x20 mL) gewaschen über Na₂SO₄ getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Das 25 Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 4:1) gereingt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.03$ (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.83 (d, 3H, 8-CH₃), 0.89 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 0.93-1.92 (m, 7H), 1.58 (s, 3H, 4-CH₃), 1.91 (s, 3H), 2.25 (t, 2H, CH₂-2), 2.45 (s, 3H, NCCH₃), 3.32-3.39 (m, 2H, CH₂-9), 3.41 (s, 3H, OCH₃), 4.72 (t, 1H, CH-1), 4.77 (s, 1H), 5.23 (t, 1H, CH-3), 6.23 (s, 1H), 7.26-7.46 (m, 5H), 7.44 (s, 1H) ppm.

B12)

(1E, 5Z, 3S, 10S) -11-(tert-Butyldimethylsilyloxy) -2,6,10-trimethyl-1-(2-methyloxazol-4-yl)-undeca-1,5-dien-3-ol

5

Zu einer Lösung von B9 (0.2 g, 0.35 mmol) in Methanol (10.0 mL) wird festes K2CO3 (95 mg) zugegeben und die gerührt. RT2.5 h bei Mischung entstandene 10 Lösungsmittel wird im Vakuum abgezogen und der Rückstand in Ethylacetat (40 mL) aufgenommen. Es wird mit (10 mL) gewaschen űber (3x10 mL) und brine getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 3:1) gereingt.

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.01$ (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.84 (d, 3H, 10-CH₃), 0.86 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 1.29-1.70 (m, 5H), 1.67 (s, 3H, 6-CH₃), 1.89 (s, 3H, 2-CH₃), 1-97-2.01 (m, 2H, CH₂-7), 2.27-2.31 (m, 2H, CH₂-4), 2.42 (s, 3H, NCCH₃), 3.32 (dd, 1H, CH₂-11), 3.40 (dd, 1H, CH₂-11), 4.05-4.13 (m, 1H, CH-3), 5.10 (t, 1H, CH-5), 6.26 (s, 1H, CH-1), 7.44 (s, 1H, OCH) ppm.

 $C_{24}H_{43}NO_3Si$ (421.69, 421.30), HRMS: ber. (M+Na)⁺ 444.2904, gef. 444.2904

B13)

30

(R) -α-Methoxyphenylessigsäure-(3Z,8E,1S)-9-(tert-butyldimethylsilyloxy)-4,8-dime-thyl -1-[(1E)-1-methyl-2-(6-methyl-pyridin-2-yl)-vinyl]-non-3,7-dienyl ester

Lösung von Tributyl-(6-methylpyridin-2-ylmethyl)phosphonium chlorid (1.3 g, 3.78 mmol) in abs. THF (20 mL) wird auf -78 °C gekühlt und es wird tropfenweise NaHMDS (2 M in THF, 0.75, 2.04 ml, 4.1 mmol) zugegeben. Nach 10 minütigem Rühren, wird eine Lösung von B8 (1.59 q, 3.15 mmol) in abs. THF (5 mL) zugefügt und 3 h bei -78°C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird mit NH4Cl (50 mL) qequencht und mit Et₂O (5 x 30 mL) extrahiert. Die 10 vereinigten organischen Phasen werden mit (3x20 mL) und brine (1x50 mL) gewaschen über getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abgezogen. Das Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 8:1) gereinigt. 15

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0.03 (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.83 (d, 3H, 8-CH₃), 0.89 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 0.93-1.92 (m, 7H), 1.58 (s, 3H, 4-CH₃), 1.91 (s, 3H), 2.25 (t, 2H, CH₂-20 2), 2.45 (s, 3H, NCCH₃), 3.32-3.39 (m, 2H, CH₂-9), 3.41 (s, 3H, OCH₃), 4.72 (t, 1H, CH-1), 4.77 (s, 1H), 5.23 (t, 1H, CH-3), 6.23 (s, 1H), 6.93 (d, 1H, CH_{Pyr}), 7.06 (d, 1H, CH_{Pyr}), 7.22-7.58 (m, 6H), ppm.

25 **B14**)

30

(1E,5Z,9E,3S)-11-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-2,6,10-trimethyl-1-(6-methyl-pyridin-2-yl-)-undeca-1,5,9-trien-3-ol

Zu einer Lösung von B9 (0.55 g, 0.96 mmol) in Methanol (12 mL) wird festes $K_2\text{CO}_3$ (0.26 g, 1.91 mmol) zugegeben und die entstandene Mischung 2.5 h bei RT gerührt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgezogen und der Rückstand in Ethylacetat (40 mL) aufgenommen. Es wird mit Wasser (3x10 mL) und brine (10 mL) gewaschen über Na_2SO_4 , getrocknet und im Vakuum eingeengt. Das Rohprodukt wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 2.5:1) gereinigt.

10

 $^{1}\text{H-NMR} \ (300 \ \text{MHz}, \ \text{CDCl}_{3}): \ \delta = 0.06 \ (\text{s}, \ 6\text{H}, \ \text{Si} \ (\text{CH}_{3})_{2}) \ , \ 0.90 \ (\text{s}, \ 9\text{H}, \ \text{SiC} \ (\text{CH}_{3})_{3}) \ , \ 1.46-2.18 \ (\text{m}, \ 4\text{H}) \ , \ 1.61 \ (\text{s}, \ 3\text{H}, \ 10-\text{CH}_{3}) \ , \ 1.75 \ (\text{s}, \ 3\text{H}, \ 6-\text{CH}_{3}) \ , \ 2.05 \ (\text{s}, \ 3\text{H}, \ 2-\text{CH}_{3}) \ , \ 2.36-2.40 \ (\text{m}, \ 2\text{H}, \ \text{CH}_{2}-4) \ , \ 2.56 \ (\text{s}, \ 3\text{H}, \ \text{NCCH}_{3}) \ , \ 4.01 \ (\text{s}, \ 2\text{H}, \ \text{CH}_{2}-11) \ , \ 4.17 \ (\text{t}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-3) \ , \ 5.22 \ (\text{t}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-5) \ , \ 5.40 \ (\text{t}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-9) \ , \ 6.59 \ (\text{s}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-1) \ , \ 6.97 \ (\text{d}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-5_{\text{Pyr}}) \ , \ 7.07 \ (\text{d}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-3_{\text{Pyr}}) \ , \ 7.54 \ (\text{d}, \ 1\text{H}, \ \text{CH}-4_{\text{Pyr}}) \ , \ C_{26} H_{43} \text{NO}_{2} \text{Si} \ (429.31, \ 429.71) \ , \ \text{HRMS:} \ \text{ber}, \ (\text{M}+\text{H})^{+} \ 430.3163 \ \text{gef}. \ 430.3130$

20

C (kombinatorische Verknüpfungen von A-B)

C1)

(3-Bromo-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure(3Z,1S,8S)-9-(tert-butyl-dimethyl-silyloxy)-4,8-dimethyl1-[E-1-methyl-2-(2-methylthiazol-4-yl)-vinyl]-non-3enylester

10

(3-Bromo-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)essigsäure (A5) (0.1 g, 0.37 mmol), (1E,5Z,3S, 10S)-11-(tert-Butyldimethylsilyloxy)-2,6,10-trimethyl-1-(2-methylthiazol-4-yl)-undeca-1,5-dien-3-ol (B10) (0.11 g, 0.25 mmol) und DMAP (6 mg, 0.049 mmol) werden in CH₂Cl₂

methylthiazol-4-yl)-undeca-1,5-dien-3-ol (BIO) (0.11 g, 0.25 mmol) und DMAP (6 mg, 0.049 mmol) werden in CH₂Cl₂ (4 mL) gelöst und die Lösung auf 0°C gekühlt. Es wird EDCI (0.06 g, 0.32 mmol) zugefügt und nach 10 minütigem Rühren wird das Eisbad entfernt und die Mischung über Nacht bei RT weiter gerührt. Verdünnen mit Et₂O (100 mL), waschen mit halbkonzentrierter NaCl-Lösung (40 mL) and brine (40 mL), Trocknen über Na₂SO₄, und Entfernen des Lösungsmittels im Vakuum ergeben das Rohprodukt. Es wird mittels Flashchromatographie (PE : EE 5:1) gereinigt.

15 $^{1}\text{H-NMR}$ (400 MHz, CDCl₃): $\delta = -0.08$ (s, 6H, Si(CH₃)₂), 0.83 (d, J = 6.4 Hz, 3H), 0.86 (s, 9H, SiC(CH₃)₃), 0.94 - 1.58 (m, 5H), 1.44 (s, 3H, C(CH₃)₂), 1.60 (s, 3H, C(CH₃)₂), 1.63 (s, 3H), 1.74* (2 x d, 3H, J = 6.6 Hz, CHBrCH₃), 1.96 (t, 2H), 2.03 (s, 3H), 2.29 - 2.47 (m, 2H), 2.67 (s, 3H, 2H), 2.99 (d, 1H, J = 15.4 Hz, SCH₂), 3.11, 3.12* (2 x d, 1H, J = 15.4 Hz, SCH₂), 3.32 (d, 1H, J = 6.6 Hz, J = 9.7 Hz CH₂O), 3.40 (d, 1H, J = 6.6 Hz, J = 9.7 Hz CH₂O), 5.00 (t, 1H), 5.06 (2 x q, 1H, CHBr), 5.13 - 5.24 (m, 1H, OCH), 6.46 (s, 1H), 6.92, 6.93* (2 x s, 1H, CHS) ppm. (*zweites Diastereomer)

 $C_{32}H_{54}BrNO_4S_2Si$ (688.89, 687.24), MS (CI): m/z (%) = 802 (0.9) [M+H]⁺, 800 (0.6) [M+H]⁺, 420 (75), 168 (100). HRMS: ber. (M+Na) 824.3557, gef. 824.3568

30

C2)

(3-Bromo-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure-(3Z,1S,8S)-9-hydroxy-4,8-dimethyl-1-[E-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-non-3-enyl ester

(137 mg, 0.19 mmol) wird in einer 1:1 Mischung aus CH_2Cl_2 und MeOH (5 mL) gelöst und bei 0°C wird CSA (46 mg, 0.19 mmol) zugefügt. Die Reaktionsmischung wird 2.5 h bei 0°C gerührt und anschließend wird Triethylamin (42 μ l, 0.29 mmol) zugegeben. Die Lösungsmittel werden im Vakuum abgezogen und das erhaltene Öl durch Flashchromatographie (PE : EE 2:1) gereinigt.

C3)

25

(3-Bromo-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure-(3Z,1S,8S)-4,8-dimethyl-1-[E-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-9-oxo-non-3-enylester

C2 (97 mg, 0.17 mmol) wird mit Triethylamin (85 mg, 0.84 mmol) und DMSO (0.66 g, 0.6 ml, 8.43 mmol) in CH_2Cl_2 (5 30 ml) gelöst. Bei 0°C wird SO3-Pyridin-Komplex (107 mg, 0.67 mmol) zugegeben und die Mischung unter Argon 20 min bei 0°C und weitere 30 min bei RT gerührt. Es wird mit Et2O (100 ml) verdünnt, mit H_2O (2 x 20 ml) und brine (2 x 20 gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und im Vakuum 35 Rohprodukt wird mittels eingeengt. Das Flashchromatographie (PE : EE 4:1) gereinigt.

¹H-NMR (400 MHz, CDCl): δ = 1.02 (d, 3H), 1.20-1.65 (m, 7H), 1.40 (s, 3H, CH₃), 1.56 (s, 3H, CH₃), 1.59 (s, 3H, CH₃), 1.93-1.98 (m, 2H), 2.00 (s, 3H, CH₃), 2.22-2.46 (m, 2H), 2.63 (s, 3H, SCCH₃), 2.94-3.11 (m, 2H, SCH₂), 4.99-5.03 (m, 2H), 5.13-5.17 (m, 1H), 6.42 (s, 1H), 6.90 (s, 1H, CHS), 9.54 (s, 1H) ppm. HRMS: ber. (M+Na) 594.1318, gef. 594.1329

C4)

10 (7R,8R,9S,13Z)-8-Hydroxy-5,5,7,9,13-pentamethyl-16-[(1E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-1-oxa-4-thia-cyclohexadec-13-en-2,6-dion

15

25

Eine Lösung von C3 (97 mg, 0.17 mmol) in THF (10 ml) wird mittels Spritzenpumpe zu einer Suspension von CrCl₂ (52 mg, 0.42 mmol) und LiI (45 mg, 0.34 mmol) in THF (15 ml) über einen Zeitraum von 80 min zugetropft. Nach erfolgter Zugabe wird noch weiter 30 min nachgerührt und anschließend mit NH₄Cl (10 ml) gequencht. Es wird mit Et₂O (3 x 20 ml) extrahiert, mit Wasser (20 ml) und brine (20 ml) gewaschen und über Na₂SO₄ getrocknet. Das Lösungsmittel wird im Vakuum abgezogen und das erhaltene Öl durch Flash-chromatographie (PE : EE 2:1) gereinigt.

 $^{1}\text{H-NMR} \ (500 \ \text{MHz}, \ \text{CDCl}_{3}): \ \delta = 1.01 \ (\text{d}, \ 3\text{H}, \ 9\text{-CH}_{3} \), \ 1.17 \ (\text{d}, \ 3\text{H}, \ 7\text{-CH}_{3}), \ 1.25\text{-}1.81 \ (\text{m}, \ 7\text{H}), \ 1.42, \ 1.69 \ (2 \times \text{s}, \ 6\text{H}, \ 5\text{-}30 \), \ (\text{CH}_{3})_{2}), \ 2.11 \ (\text{s}, \ 3\text{H}, \ 1^{'}\text{-Cm}_{3}), \ 2.04\text{-}2.19 \ (\text{m}, \ 2\text{H}, \ 15\text{-CH}_{2}), \ 2.31\text{-}2.37 \ (\text{m}, \ 1\text{H}, \ \text{CH-9}), \ 2.70 \ (\text{s}, \ 3\text{H}, \ \text{NCCH}_{3}), \ 3.11, \ 3.25 \ (2 \times \text{d}, \ 2\text{H}, \ \text{CH}_{2}\text{-}3), \ 3.41\text{-}3.46 \ (\text{m}, \ 1\text{H}, \ \text{CH-7}), \ 3.77\text{-}3.79 \ (\text{m}, \ 1\text{H}, \ \text{CH-8}), \ 5.12 \ (\text{dd}, \ 1\text{H}, \ \text{CH-14}), \ 5.18 \ (\text{dd}, \ 1\text{H}, \ \text{CH-16}), \ 6.54 \ (\text{s}, \ 1\text{H}), \ 7.26 \ (\text{s}, \ 1\text{H}, \ \text{CHS}) \ \text{ppm}.$

35 $C_{26}H_{39}NO_4S_2$ (493.72, 493.23), HRMS: ber. (M+Na)⁺ 516.2212, gef. 516.2212

C5)

(7R, 8R, 9S, 13Z) -8-Hydroxy-5,5,7,9,13-pentamethyl-16-[(1E)-1-methyl-2-(2-methyl-thiazol-4-yl)-vinyl]-4,4-dioxo-1-oxa-4-thia-cyclohexadec-13-en-2,6-dion

5

C5 wurde auf dem selben Weg wie C4 (Schritte C1 - C3 und 10 Makrozyklisierung C4) hergestellt, jedoch ausgehend vom Südhälftenbaustein A6.

 $^{1}\text{H-NMR} \ (500 \ \text{MHz}, \ \text{CDCl}_{3}): \ \delta = 0.99 \ (d, 3\text{H}, 9\text{-CH}_{3}), \ 1.21 \ (d, 3\text{H}, 7\text{-CH}_{3}), \ 1.27\text{-}1.88 \ (m, 7\text{H}), \ 1.57, \ 1.59 \ (2 \times \text{s}, 6\text{H}, 5\text{-}15) \ (C\text{H}_{3})_{2}), \ 1.83 \ (\text{s}, 3\text{H}, 13\text{-CH}_{3}), \ 2.10\text{-}2.41 \ (m, 3\text{H}, C\text{H}_{2}\text{-}15, C\text{H}_{2}\text{-}9), \ 2.13 \ (\text{s}, 3\text{H}, 1'\text{-CH}_{3}), \ 2.77 \ (\text{s}, 3\text{H}, NCC\underline{\text{H}}_{3}), \ 3.56\text{-}3.58 \ (m, 1\text{H}, C\text{H-}7), \ 3.73\text{-}3.76 \ (m, 1\text{H}, C\text{H-}8), \ 3.88\text{-}3.98 \ (2 \times d, 2\text{H}, C\text{H}_{2}\text{-}3), \ 5.00\text{-}5.06 \ (m, 1\text{H}, C\text{H-}14), \ 5.12\text{-}5.18 \ (m, 1\text{H}, C\text{H-}16), \ 6.62 \ (\text{s}, 1\text{H}), \ 7.02\text{-}7.05 \ (\text{s}, 1\text{H}, C\text{HS}) \ \text{ppm}.$

20 $C_{26}H_{39}NO_6S_2$ (525.72, 525.22), HRMS: ber. $(M+Na)^+$ 548.2108, qef. 548.2108

C6)

(7R, 8R, 9E, 13Z) -8-Hydroxy-5,5,7,9,13-pentamethyl-16-[(1E)-1-methyl-2-(6-methyl-pyridin-2-yl)-vinyl]-1-oxa-4-

thia-cyclohexadec-9,13-dien-2,6-dion

C6 wurde auf dem selben Weg wie C4 (Schritte C1 - C3 und Makrozyklisierung C4) hergestellt, jedoch ausgehend vom Nordhälftenbaustein B14.

5

 $C_{28}H_{39}NO_4S$ (485.68, 485.26), HRMS: ber. (M+H)⁺ 486.2671, gef. 486.2668

C7)

Oxidation von 3-Thia-Epothilon D (3-Thiaepothilon E oxide mix, u.a. 3-Thiaepothilon B, -sulfoxid, -sulfon)

0,5 mg 3-Thiaepothilon D wurde mit einem Überschuß einer Dimethyldioxiran-Lösung (ca. 1% in Aceton) behandelt bis alles Edukt umgesetzt war. Nach MS-Messung wird das Lösemittel im Vakuum abgezogen.

 $C_{26}H_{39}NO_5S_2$ (509.7), MS: ber. (M+H) + m/z = 510, gef. 510

20 D)

Biologische Daten (Beispiele)

Proliferationsassay GI50: Saure Phosphatase, Inkubationszeit 5 Tage, IC-50 (μM) (Anal. Biochem. 241 (1996) 103)

Derivat	Batch/Kommentar	MCF7	L 929	A 549
		(Brustkrebs)	Mausfibroblasten	Lungenkrebs
MC54690 (C4)	3-Thia- epothilon	0,045	0,274	0,009
MC54774 (C7)	3-Thia-epo D (oxidiert)	0,073	0,051	0,008
MC54849	D5-Typ	0,531*		_
MC54847	6,7- Diastereomer	> 10*	_	
MC54848	6,7- Diastereomer	> 10*	_	
MC-C5	3-Sulfon-Epo D	> 10		
Taxol	Referenz	0,003	0,270	0,006

^{*} Inkubation 4 Tage.

Patentansprüche

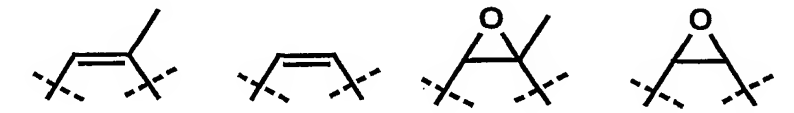
1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I):

5

worin

A ein Heteroalkyl-, ein Heterocycloalkyl-, ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist,

G-E aus folgenden Gruppen ausgewählt ist,



oder Teil eines gegebenenfalls substituierten Cyclopropylrings ist, wobei die Methylgruppe auch durch eine andere Alkylgruppe ersetzt sein kann,

n gleich 0, 1 oder 2 ist,

20

 R^1 Wasserstoff, eine $C_1-C_4-Alkyl-$ oder eine C_3-C_4- Cycloalkylgruppe ist,

X ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR^2 ist, wobei R^2 ein Wasserstoffatom, OH, NH_2 , NH(Alkyl), $N(Alkyl)_2$, ein Alkyl-, Alkenyl-, Alkinyl-,

Heteroalkyl-, Aryl-, Heteroaryl-, Cycloalkyl-,
Alkylcycloalkyl-, Heteroalkylcycloalkyl-,
Heterocyclo-alkyl-, Aralkyl- oder ein
Heteroaralkylrest ist und

5

15

20

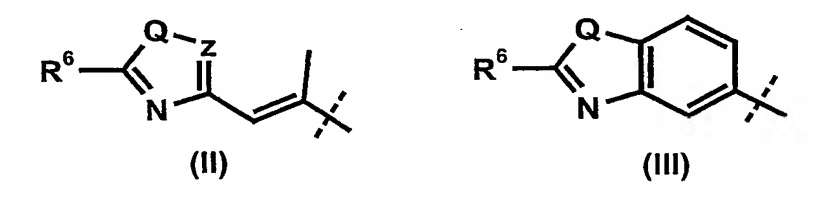
25

 R^3 und R^4 unabhängig voneinander ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder zusammen Teil einer Cycloalkylgruppe mit 3 oder 4 Ringatomen sind,

wobei die oben genannten Gruppen nichtsubstituiert oder substituiert sein können,

oder ein pharmakologisch akzeptables Salz, Solvat, Hydrat oder eine pharmakologisch akzeptable Formulierung derselben.

- Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A eine Gruppe der Formel $-C(CH_3)=CHR^5$, $-C(C_2H_5)=CHR^5$, $-C(C1)=CHR^5$ oder $-CH=CHR^5$ ist, wobei R^5 ein Heteroaryl- oder ein Heteroarylalkylrest ist.
- 3. Verbindungen nach Anspruch 1, wobei A die allgemeine Formel (II) bis (V), bevorzugt (II) oder (III) aufweist:



10

worin

Q ein Schwefelatom, ein Sauerstoffatom oder eine Gruppe der Formel NR^7 ist, wobei R^7 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkylgruppe ist, z ein Stickstoffatom oder eine CH-Gruppe ist und R^6 eine Gruppe der Formel OR^8 oder NHR^8 , eine Alkyl-, Alkenyl, Alkinyl- oder eine Heteroalkylgruppe ist, wobei R^8 ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_1 - C_4 -Heteroalkyl-gruppe ist.

- 4. Verbindungen nach Anspruch 3, wobei z eine CH-Gruppe ist.
- 15
 5. Verbindungen nach Anspruch 3 oder 4, wobei Q ein Schwefelatom oder ein Sauerstoffatom ist.
- 6. Verbindungen nach einem der Ansprüche 3 bis 5, wobei R^6 eine Gruppe der Formel CH_3 , CH_2OH oder CH_2NH_2 ist.
 - 7. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, wobei X ein Sauerstoffatom ist.
- 25 8. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 7, wobei \mathbb{R}^1 eine Methylgruppe ist.
 - 9. Verbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 8, wobei \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 Methylgruppen sind.

- 10. (1,1-Dialkyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure und deren Derivate als Bausteine zur Synthese von Verbindungen (I). Derivate sind Verbindungen mit Variationen analog zum C1-C6-Baustein des 3-Thiaepothilons (I), besonders Sulfoxide, Sulfon, Ester, Amide, 3-Haloderivate, besonders bevorzugt (3-Bromo-1,1-dimethyl-2-oxo-butylsulfanyl)-essigsäure ester von Methanol und Ethanol, und deren Sulfoxide.
 - 11. Pharmazeutische Zusammensetzung, die eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 9 und fakultativ Trägerstoffe und/oder Adjuvanzien enthalten.

12. Verwendung einer Verbindung oder einer pharmazeutischen Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 10 zur Behandlung von Krebserkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No PCT/EP2004/013451

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D417/06 C07D411/06 C07C259/00 A61K31/435 A61K31/41 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO7D CO7C A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category ° 1-9,11, DE 41 38 042 A1 (GESELLSCHAFT FUER Α 12 BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH , 3300 BRAUNSCHWEIG,) 27 May 1993 (1993-05-27) cited in the application the whole document 1-9,11, WO 03/078411 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB Α COMPANY; REGUEIRO-REN, ALICIA; KIM, SOONG-HOON) 25 September 2003 (2003-09-25) the whole document 1-9,11, DE 198 20 599 A1 (GESELLSCHAFT FUER Α 12 BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH) 11 November 1999 (1999-11-11) the whole document Patent lamily members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document delining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the International search 18/03/2005 2 March 2005 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fritz, M Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation No
PCT/EP2004/013451

		PCI/EP2004/ 013451
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Delevent to state Ata
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	TERASAWA ET AL.: "Reaction of Mixed Carboxylic Anhydrides with Grignard Reagents" TETRAHEDRON, vol. 33, 1977, pages 595-598, XP002318906 Verbindung 7b	10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internation No PCT/EP2004/013451

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 4138042	A1	27-05-1993	AU WO	2943792 A 9310121 A1	15-06-1993 27-05-1993
WO 03078411	A	25-09-2003	AU EP WO US	2003218110 A1 1483251 A1 03078411 A1 2003191089 A1	29-09-2003 08-12-2004 25-09-2003 09-10-2003
DE 19820599	A1	11-11-1999	AT AU AU CA DE WO EP HU JP TW US	234842 T 754212 B2 4361199 A 2330812 A1 59904632 D1 9958534 A2 1077980 A2 2195577 T3 0102283 A2 2002514649 T 568910 B 2004259922 A1	15-04-2003 07-11-2002 29-11-1999 18-11-1999 24-04-2003 18-11-1999 28-02-2001 01-12-2003 28-10-2001 21-05-2002 01-01-2004 23-12-2004

INTERNATIONA RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/013451

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D417/06 C07D411/06 A61K31/41 A61K31/435 C07C259/00 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 CO7D CO7C A61K Recherchlerte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchlerten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie® DE 41 38 042 A1 (GESELLSCHAFT FUER 1-9,11,BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH , 3300 12 BRAUNSCHWEIG,) 27. Mai 1993 (1993-05-27) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument WO 03/078411 A (BRISTOL-MYERS SQUIBB 1-9,11,COMPANY; REGUEIRO-REN, ALICIA; KIM, 12 SOONG-HOON) 25. September 2003 (2003-09-25) das ganze Dokument DE 198 20 599 A1 (GESELLSCHAFT FUER 1-9,11,BIOTECHNOLOGISCHE FORSCHUNG MBH) 11. November 1999 (1999-11-11) das ganze Dokument Siehe Anhang Patentiamilie Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist *E* älteres Dokument, das jedoch eist a...

**Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

**L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

C Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,

C Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,

C Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 18/03/2005 2. März 2005 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fritz, M Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/013451

	2004/013451
ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
TERASAWA ET AL.: "Reaction of Mixed Carboxylic Anhydrides with Grignard Reagents" TETRAHEDRON, Bd. 33, 1977, Seiten 595-598, XP002318906 Verbindung 7b	10
	·
	•
	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle TERASAWA ET AL.: "Reaction of Mixed Carboxylic Anhydrides with Grignard Reagents" TETRAHEDRON, Bd. 33, 1977, Seiten 595–598, XP002318906 Verbindung 7b

INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

International Alles Aktenzeichen PCT/EP2004/013451

	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
DE 41380	42 A1	27-05-1993	AU WO	2943792 9310121	• "	15-06-1993 27-05-1993
WO 03078	411 A	25-09-2003	AU EP WO US	2003218110 1483251 03078411 2003191089	A1 A1	29-09-2003 08-12-2004 25-09-2003 09-10-2003
DE 19820	599 A1	11-11-1999	AT AU AU CA DE WP ES HU JP TW US	2330812 59904632 9958534	B2 A A1 D1 A2 A2 T3 A2 T B	15-04-2003 07-11-2002 29-11-1999 18-11-1999 24-04-2003 18-11-1999 28-02-2001 01-12-2003 28-10-2001 21-05-2002 01-01-2004 23-12-2004